(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Februar 2001 (22.02.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/12195 A2

- (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/485, A61P 25/00
 - PCT/EP00/07585
- (22) Internationales Anmeldedatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

4. August 2000 (04.08.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 39 044.4

18. August 1999 (18.08.1999) I

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): GRÜNENTHAL GMBH [DE/DE]; Zieglerstrasse 6, D-52078 Aachen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WNENDT, Stephan [DE/DE]; Adenauer Allee 203, D-52062 Aachen (DE). STRASSBURGER, Wolfgang [DE/DE]; An den Quellen 32, D-52146 Würselen (DE). BUSCHMANN, Helmut [DE/DE]; Austrasse 2, D-52066 Aachen (DE). REISSMÜLLER, Elke [DE/DE]; Astastrasse 36, D-33617

Bielefeld (DE). KRÜGER, Thomas [DE/DE]; Münsterstrasse 29, D-52379 Langerwehe-Schlich (DE).

AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU,

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF MORPHINAN DERIVATES AS MEDICINES

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON MORPHINANDERIVATEN ALS ARZNEIMITTEL

(57) Abstract: This invention relates to the use of morphinan derivates and their bases or salts formed by reaction with physiologically compatible acids as regulators for the nociceptine/orphanine-FQ ligand-ORL1 receptor system and for the production of a medicine.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung von Morphinanderivaten, sowie deren Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren als Regulatoren für das Nociceptin/Orphanin-FQ Ligand-ORL1-Rezeptor-System und zur Herstellung eines Arzneimittels.



Verwendung von Morphinanderivaten als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Morphinanderivaten, sowie deren Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren als Regulatoren für das Nociceptin/Orphanin FQ-Ligand-ORL1-Rezeptor-System und zur Herstellung eines Arzneimittels.

Das Heptadekapeptid Nociceptin/Orphanin FQ ist ein endogener Ligand des ORL1(Opioid-Receptor-Like)-Rezeptors (Meunier et al., Nature 377, 1995, S. 532-535), der zu der Familie der Opioid Rezeptoren gehört und in vielen Regionen des Gehirnes und des Rückenmarkes zu finden ist (Mollereau et al., FEBS Letters, 341, 1994, S. 33-38, Darland et al., Trends in Neurosciences, 21, 1998, S. 215-221). Das Peptid ist durch eine hohe Affinität, mit einem K₄-Wert von annähernd 56 pM (Ardati et al., Mol. Pharmacol. 51, S. 816-824) und durch eine hohe Selektivität für den ORL1-Rezeptor gekennzeichnet. Der ORL1-Rezeptor ist homolog zu den μ , κ und δ Opioid-Rezeptoren und die Aminosäuresequenz des Nociceptin/Orphanin FQ Peptides weist eine starke Ähnlichkeit mit denen der bekannten Opioidpeptide auf. Die durch das Nociceptin/Orphanin FQ induzierte Aktivierung des Rezeptors führt über die Kopplung mit G_{V₀}-Proteinen zu einer Inhibierung der Adenylatcyclase (Meunier et al., Nature 377, 1995, S. 532-535). Auch auf der zellulären Ebene sind funktionelle Ähnlichkeiten der $\mu,\,\kappa$ und δ Opioid-Rezeptoren mit dem ORL1-Rezeptor in Bezug auf die Aktivierung des Kalium-Kanals (Matthes et al., Mol. Pharmacol. 50, 1996, S. 447-450; Vaughan et al., Br. J. Pharmacol. 117, 1996, S. 1609-1611) und der Inhibierung der L-, N- und P/Q-Typ-Kalzium-Kanäle vorhanden (Conner et al., Br. J. Pharmacol. 118, 1996, S. 205-207; Knoflach et al., J. Neuroscience 16, 1996, S. 6657-6664).

Das Nociceptin/Orphanin FQ Peptid zeigt nach intercerebroventicularer Applikation eine pronociceptive und hyperalgesische Aktivität in verschiedenen Tiermodellen (Reinscheid et al., Science 270, 1995, S. 792-794; Hara et al., Br. J. Pharmacol. 121, 1997, S. 401-408). Diese Befunde können als Hemmung der stressinduzierten Analgesie erklärt werden (Mogil et al., Neurosci. Letters 214,

1996, S131-134; sowie Neuroscience 75, 1996, S. 333-337). In diesem Zusammenhang konnte auch eine anxiolytische Aktivität des Nociceptin/Orphanin FQ-Peptides nachgewiesen werden (Jenck et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 94, 1997, 14854-14858).

Auf der anderen Seite konnte in verschiedenen Tiermodellen auch ein antinociceptiver Effekt von Nociceptin/Orphanin FQ, insbesondere nach intrathekaler Applikation, gezeigt werden. Nociceptin/Orphanin FQ hemmt die Aktivität Kainat- oder Glutamat-stimulierter Hinterwurzelganglienneuronen (Shu et al., Neuropeptides, 32, 1998, 567-571) oder Glutamat-stimulierter Rückenmarksneuronen (Faber et al., Br. J. Pharmacol., 119, 1996, S. 189-190); es wirkt antinociceptiv im Tail-Flick-Test in der Maus (King et al., Neurosci. Lett., 223, 1997, 113-116), im Flexor-Reflex-Modell in der Ratte (Xu et al., NeuroReport, 7, 1996, 2092-2094) und im Formalin-Test an der Ratte (Yamamoto et al., Neuroscience, 81, 1997, S. 249-254). In Modellen für neuropathische Schmerzen konnte ebenfalls eine antinociceptive Wirkung von Nociceptin/Orphanin FQ nachgewiesen werden (Yamamoto and Nozaki-Taguchi, Anesthesiology, 87, 1997), die insofern besonders interessant ist, als das die Wirksamkeit von Nociceptin/Orphanin FQ nach Axotomie von Spinalnerven zunimmt. Dies steht im Gegensatz zu den klassischen Opioiden, deren Wirksamkeit unter diesen Bedingungen abnimmt (Abdulla and Smith, J. Neurosci., 18, 1998, S. 9685-9694).

Das Nociceptin/Orphanin FQ-Ligand ORL1-Rezeptor-System ist außerdem noch an der Regulation weiterer physiologischer und pathophysiologischer Prozesse beteiligt. Hierzu gehören unter anderem Lernen und Gedächtnisbildung (Sandin et al., Eur. J. Neurosci., 9, 1997, S. 194-197; Manabe et al., Nature, 394, 1997, S. 577-581), Hörvermögen (Nishi et al., EMBO J., 16, 1997, S. 1858-1864), Nahrungsaufnahme (Pomonis et al., NeuroReport, 8, 1996, S. 369-371), Regulation des Blutdruckes (Gumusel et al., Life Sci., 60, 1997, S. 141-145; Campion und Kadowitz, Biochem. Biophys. Res. Comm., 234, 1997, S. 309-312), Epilepsie (Gutiérrez et al, Abstract 536.18, Society for Neuroscience, Vol 24, 28th

Ann. Meeting, Los Angeles, November 7.-12, 1998) und Diurese (Kapista et al., Life Sciences, 60, 1997, PL 15-21).

Morphinanderivate, sowie Verfahren zu deren Herstellung sind aus den WO 98/22467, WO 95/31463 und WO 95/31464 bekannt. Diese Verbindungen werden als δ-selektive Opioid-Agonisten und Opioid-Antagonisten zur Behandlung bei Erkrankungen, wie z.B. Schock, Konstipation, mentalen Störungen, Eßstörungen, Verletzungen des zentralen Nervensystems, Alkoholismus und Immunfunktionsstörungen beschrieben.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, Arzneimittel zur Verfügung zu stellen, die auf das Nociceptin/Orphanin-FQ-Ligand-ORL1-Rezeptor-System wirken und damit zur Behandlung von neuropathischen Schmerzen und/oder Anxiolyse und/oder Depression und/oder Diurese und/oder Harninkontinenz und/oder Hypotension und/oder Hypertension und/oder seniler Demenz und/oder Alzheimer Erkrankung und/oder allgemeinen kognitiven Dysfunktionen und/oder Tinitus und/oder Schwerhörigkeit und/oder Epilepsie und/oder Fettsucht und/oder Kachexie geeignet sind.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß Morphinanderivate der nachstehenden allgemeinen Formel I einen Einfluß auf die Steuerung unterschiedlicher physiologischer und pathophysiologischer Prozesse zeigen, bei denen das Nociceptin/Orphanin-FQ Ligand-ORL1-Rezeptor-System involviert ist. Zu den genannten Prozessen zählen u.a. die Empfindung neuropathischer Schmerzen, Angstverhalten, Lernen und Gedächtnisbildung, Regulation des Blutdruckes, Hören, Nahrungsaufnahme, Epilepsie und Diurese.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung von Morphinanderivaten der allgemeinen Formel I,

$$R^2$$

worin

 $R^1 = H$, einen C_{1-4} -Alkyl- oder einen C_{2-4} -Alkenyl-Rest,

 R^2 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen Heterocyclyl- oder einen Aryl-Rest,

 R^3 = einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest

 R^4 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest,

und

X = O oder NR⁵ mit

 R^5 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest

bedeuten,

und/oder deren Enantiomeren, Diastereomeren, Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren als Regulatoren für das Nociceptin/Orphanin-FQ Ligand-ORL1-Rezeptor-System.

Unter Alkyl-Resten werden auch mindestens einfach, vorzugsweise mit Halogen, besonders bevorzugt mit Fluor, substituierte Kohlenwasserstoffe verstanden. Enthalten diese mehr als einen Substituenten, so können diese gleich oder verschieden sein.

Vorzugsweise sind die Alkyl-Reste Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, Hexyl, 1-Methylpentyl, Heptyl, Nonyl oder Decanyl.

Unter Alkenyl-Resten werden auch mindestens einfach, vorzugsweise mit Halogen, besonders bevorzugt mit Fluor, substituierte Kohlenwasserstoffe verstanden, die mindestens eine Doppelbindung aufweisen. Enthält der Alkenyl-Rest mehr als einen Substituenten, so können diese gleich oder verschieden sein. Vorzugsweise sind die Alkenyl-Reste 2-Propenyl, 2-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl oder 2-Methyl-2-propenyl.

Unter einem Aryl-Rest werden auch mindestens einfach mit einem OH-, einem Halogen-, vorzugsweise F- und/oder CI-, einem CF₃-, einem C₁₋₆-Alkyl-, einem C₁₋₆-Alkyl-, einem C₁₋₇-Cycloalkoxy-, einem C₃₋₇-Cycloalkyl-, einem C₂₋₆-Alkylen-oder Phenyl-Rest substituierte Phenyle oder Naphtyl-Reste verstanden. Die Phenylreste können auch mit weiteren Ringen kondensiert sein.

Unter einem Heterocyclyl-Rest werden sowohl gesättigte, wie auch ungesättigte heterocyclische Verbindungen, bevorzugt 5-7-gliedrige heterocyclische Verbindungen verstanden, die mindestens ein Heteroatom, vorzugsweise Stickstoff, Sauerstoff und/oder Schwefel, besonders bevorzugt Stickstoff und/oder Sauerstoff enthalten. Vorzugsweise sind die gesättigten Heterocyclen 1,4-Dioxan, Tetrahydrofuran oder 1,4 Thioxan. Vorzugsweise sind die ungesättigten Heterocyclen Furan, Thiophen, Pyridin, Pyrimidin, Thiazol, Oxazol, Isoxazol, Pyridazin, Pyrazin, Chinolin, Isochinolin, Phthalazin oder Chinazolin.

Bevorzugt sind Morphinanderivate der allgemeinen Formel I, in denen R^1 = H oder ein C_{1-4} -Alkyl-Rest, R^2 = H oder ein C_{1-4} -Alkyl-Rest, R^3 = ein C_{1-4} -Alkyl- oder ein C_{2-4} -Alkenyl-Rest, R^4 = H, ein C_{1-4} -Alkyl-, ein über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundener C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest ist und X = NR 5 , worin R^5 = ein C_{1-10} -Alkyl-, ein C_{2-10} -Alkenyl, ein über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundener C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder ein über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundener C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest ist.

Ebenfalls bevorzugt sind Morphinanderivate der allgemeinen Formel I, in denen R^1 = H oder ein C_{1-4} -Alkyl-Rest, R^2 = H, R^3 = ein C_{1-4} -Alkyl- oder ein C_{2-4} -Alkenyl-Rest, R^4 = H, ein C_{1-4} -Alkyl-, oder ein über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundener C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest ist und X = NR^5 , worin R^5 = ein C_{2-10} -Alkenyl, ein über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundener C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder ein über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundener Aryl-Rest ist.

Besonders bevorzugt sind Morphinanderivate der allgemeinen Formel I, in denen $R^1 = H$, $R^2 = H$, $R^3 = ein C_{2-4}$ -Alkenyl-Rest, $R^4 = H$ und $X = NR^5$, worin $R^5 = ein$ über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundener Aryl- oder ein über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundener Aryl-Rest ist.

Ganz besonders bevorzugt sind die nachstehenden Morphinanderivate

17-Allyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3,14-dihydroxy-1´-(o-chlorbenzyl) indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid,

17-Allyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14-(m-chlormethoxyphenyl)1 $^{\prime}$ -(m-chlorbenzyl) indolo [6,7:2, $^{\prime}$ 3 $^{\prime}$]-morphinan-Hydrochlorid,

oder

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5α-epoxy-3-hydroxy-14-(o-chlormethoxyphenyl)1´-(o-chlorbenzyl) indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid

als ORL1-Rezeptor-Antagonisten

beziehungsweise

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14-(methoxynaphthalin)1'-(β -methyl-naphthalin) indolo [6,7:2,'3']-morphinan-Hydrochlorid,

oder

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-14-hydroxy-3-benzyloxy-1'-(p-methoxycarbonylmethylphenyl)-indolo [6,7:2,'3']-morphian-Hydrochlorid

als ORL1-Rezeptor-Agonisten.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist weiterhin die Verwendung der Morphinanderivate der allgemeinen Formel I als Regulatoren für das Nociceptin/Orphanin-FQ Ligand-ORL1-Rezeptor-System zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von neuropathischen Schmerzen und/oder

Anxiolyse und/oder Depression und/oder Diurese und/oder Harninkontinenz und/oder Hypotension und/oder Hypertension und/oder seniler Demenz und/oder Alzheimer Erkrankung und/oder allgemeinen kognitiven Dysfunktionen und/oder Tinitus und/oder Schwerhörigkeit und/oder Epilepsie und/oder Fettsucht und/oder Kachexie.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der Morphinanderivate der allgemeinen Formel I zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von neuropathischen Schmerzen und/oder Anxiolyse und/oder Depression und/oder Diurese und/oder Harninkontinenz und/oder Hypotension und/oder Hypertension und/oder seniler Demenz und/oder Alzheimer Erkrankung und/oder allgemeinen kognitiven Dysfunktionen und/oder Tinitus und/oder Schwerhörigkeit und/oder Epilepsie und/oder Fettsucht und/oder Kachexie.

Zur Zubereitung entsprechender pharmazeutischer Formulierungen werden neben mindestens einem Morphinanderivat der Formel I Trägermaterialien, Füllstoffe, Lösungsmittel, Verdünnungsmittel, Farbstoffe und/oder Bindemittel eingesetzt. Die Auswahl der Hilfsstoffe sowie die einzusetzenden Mengen derselben hängt davon ab, ob das Arzneimittel oral, intravenös, intraperitoneal, intradermal, intramuskulär, intranasal, buccal oder örtlich appliziert werden soll. Für orale Applikation eignen sich Zubereitungen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Granulaten, Tropfen, Säften und Sirupen, für die parenterale, topische und inhalative Applikation Lösungen, Suspensionen, leicht rekonstituierbare Trockenzubereitungen sowie Sprays. Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I in einem Depot, in gelöster Form oder in einem Pflaster, gegebenenfalls unter Zusatz von die Hautpenetration fördernden Mittel, sind geeignete perkutane Applikationszubereitungen. Oral oder perkutan anwendbare Zubereitungsformen können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I verzögert freisetzen.

Die an den Patienten zu verabreichende Wirkstoffmenge variiert in Abhängigkeit vom Gewicht des Patienten, von der Applikationsart, der Indikation und dem

Schweregrad der Erkrankung. Üblicherweise werden 0,1 bis 1 mg/kg wenigstens eines Morphinanderivates der Formel I appliziert.

Molekularpharmakologische Untersuchungen

Die erfindungsgemäßen Morphinanderivate der allgemeinen Formel I wurden mit einem Reportergensystem als ORL1-Rezeptor-Agonisten bzw. als ORL1-Rezeptor-Antagonisten identifiziert. Dieses Reportergensystem basiert auf der Expression des humanen ORL1-Rezeptors in CHO-K1 Zellen, die ein cAMP-sensitives Luziferasegen tragen (Wnendt et al., Regulatory Peptides, 80, 1999, S. 127). Durch Forskolin, einem Aktivator der Adenylatzyclase, wird die Bildung von cAMP induziert. Da der ORL1-Rezeptor bei Bindung des natürlichen Liganden Nociceptin/Orphanin FQ die Bildung von cAMP durch Hemmung der Adenylatcyclase reduziert, ist die Wirkung einer Substanz als Agonist oder Antagonist an dem ORL-Rezeptor durch eine Veränderung der cAMP-abhängigen Luziferasebildung nachweisbar.

ORL1-Rezeptor-Agonisten zeigen die gleiche Wirkung wie der natürliche Ligand Nociceptin/Orphanin FQ. Auch sie führen durch die Bindung an den ORL1-Rezeptor konzentrationsabhängig zu einer Hemmung der Luziferasebildung. Die Potenz, als IC₅₀ Wert angegeben, zeigt an, bei welcher Konzentration die halbmaximale Wirkung des Agonisten erreicht wird.

Die ORL1-Rezeptor-Antagonisten konkurrieren mit dem natürlichen Liganden Nociceptin/Orphanin FQ um die Bindung an den ORL1-Rezeptor. In dem Maße wie der Antagonist an den ORL-1 Rezeptor bindet, wird die durch den Agonisten verursachte Hemmung der Luziferase-Bildung aufgehoben. Die Dosis-Wirkungskurve des natürlichen Liganden Nociceptin/Orphanin FQ wird in höhere Konzentrationsbereiche verschoben. Die Wirkung der Antagonisten wird durch den pK_B Wert beschrieben. Diese logarithmische Größe gibt die Konzentration an, bei der die Potenz des natürlichen Liganden Nociceptin/Orphanin FQ um den Faktor 2 verringert wird (Kenakin, T, Pharmacological Analysis of Drug-Receptor Interaction, 3. Auflage, Lippincott-Raven, 1997, Philadelphia, New York).

Das Reportergensystem wurde wie folgt aufgebaut:

Eine den ORL1-Rezeptor kodierende cDNA wurde unter Verwendung von Standardmethoden aus THP-1 Zellen (European Cell Culture Collection, Porton Down, Grossbritannien), einer humanen, monozytären Zellinie, kloniert und in das Plasmid pZeoSV (Invitrogen, Leek, Niederlande) integriert. Dieses Plasmid, pZeoORL17, wurde zur Transfektion einer Zellinie eingesetzt, CHO-K1/pSE66/K9, die das cAMP-Reporterplasmid pSE66 enthält. Das Plasmid pSE66 wurde auf der Basis des Plasmids pMAMneo-LUC (Clontech, Palo Alto, Kalifornien, USA) konstruiert, indem der RSV Promoter dieses Plasmides durch eine Promoterregion ersetzt wurde, bei der sechs CRE-Elemente (cAMP-responsive Elemente, Comb et al., Nature, 323, 1986, S. 353-356; Montminy et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 83, 1986, S. 6682-6686; Short et al., J. Biol. Chem., 261, 1986, S. 9721-9726) stromauf zu einem Promoter liegen. Der SV40 Promoter stammt aus dem Plasmid pGL2-Promoter (Promega, Madison, Wisconsin, USA). Die auf diese Weise konstruierte Promoterregion kontrolliert im Plasmid pSE66 die Expression des Luziferase-Gens aus pMAMneo-LUC. Darüberhinaus trägt pSE66 ein G418-Resistenz-Gen unter Kontrolle eines weiteren SV40 Promoters. Die Zellinie CHO-K1 (European Cell Culture Collection, Porton Down, Grossbritannien) wurde stabil mit pSE66 transfiziert und der Klon CHO-K1/pSE66/K9 für die Transfektion mit pZeoORL17 ausgewählt. Monoklonale pZeoORL17-Transformanten wurden in Nutrient Mixture F-12 (Ham) mit Glutamin (Gibco-BRL, Weiterstadt, Deutschland), ergänzt mit 50 µg/ml G418 (Gibco-BRL, Weiterstadt, Deutschland) und 200 µg/ml Zeocin (Invitrogen, Leek, Niederlande), selektiert.

Nociceptin/Orphanin FQ sensitive Klone wurden identifiziert, indem je 20.000 Zellen eines Klons in einer 96-Well-Mikrotiterplatte in einem Volumen von 100 µl für 6 Stunden mit 1 µM Forskolin (RBI, Deisenhofen) in An- bzw. Abwesenheit von 10 µM Nociceptin/Orphanin FQ inkubiert und anschließend mit dem Luciferase-Detection-Kit (Roche, Mannheim) vermessen wurden (Ford und Leach, Methods in Molecular Biology, 102, 1998, S. 3-20).

Der Klon CHO-K1/pSE66/K9/pZeoORL17/K21 wurde zur Analyse von Testverbindungen ausgewählt, wobei die Testverbindungen in Dimethylsulfoxid gelöst wurden und die Endkonzentration an Dimethylsulfoxid auf 1 % (v/v)

festgelegt wurde. Der Test von Antagonisten wurde in Anwesenheit von 10 nM Nociceptin/Orphanin FQ durchgeführt.

Desweiteren wurde mit den erfindungsgemäßen Verbindungen ein Rezeptorbindungsassay mit ³H- Nociceptin/Orphanin FQ mit Membranen von rekombinanten CHO-ORL1 Zellen durchgeführt. Dieses Testsystem wurde gemäß der von Ardati et al. (Mol. Pharmacol., 51, 1997, S. 816-824) vorgestellten Methode durchgeführt. Die Konzentration von ³H-N/OFQ betrug bei diesen Versuchen 0.5 nM. Die Bindungsassays wurden mit je 20 μg Membranprotein je 200 μl Ansatz in 50 mM Hepes, pH 7,4, 10 mM MgCl₂ und 1 mM EDTA durchgeführt. Die Bindung an den ORL1-Rezeptor wurde unter Verwendung von je 1 mg WGA-SPA Beads (Amersham-Pharmacia, Freiburg), durch einstündige Inkubation des Ansatzes bei Raumtemperatur und anschliessende Messung im Szintillationscounter Trilux (Wallac, Finnland), bestimmt. Die Affinität wird als K_i-Wert angegeben.

Die Herstellung der Morphinanderivate der allgemeinen Formel I ist in WO 95/31463 beziehungsweise WO 95/31464 beschrieben und wird hiermit als Referenz eingefügt.

Beispiele:

Die folgenden Beispiele dienen der Erläuterung der Erfindung, schränken aber den allgemeinen Erfingungsgedanken nicht ein.

Von jeder dieser beispielhaften Verbindungen 1 bis 7 wurde gemäß den angegebenen molekularpharmakologischen Untersuchungen die agonistische bzw. die antagonistische Wirkung auf den ORL1-Rezeptor bestimmt. Die entsprechenden IC₅₀- bzw pK_B-Werte sind in der Tabelle 1 angegeben.

Tabelle 1:

Beispiel	ORL1-Antagonisten	PK _B	K _i (nM)
		ORL1	ORL1
		Reporter-	Bindungs
		genassay	-as s ay
1	17-Allyl-6,7-didehydro-4,5α-epoxy-3,14-	7,37	449
	dihydroxy-1'-(o-chlorbenzyl)indolo		
	[6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid	i	
2	17-Allyl-6,7-didehydro-4,5α-epoxy-3-	6,99	1079
	hydroxy-14-(m-chlormethoxyphenyl)1'-		
	(m-chlorbenzyl) indolo [6,7:2, '3']-		
	morphinan-Hydrochlorid		
3	17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-	6,39	718
	4,5α-epoxy-3-hydroxy-14-(o-		
	chlormethoxyphenyl)1 '-(o-chlorbenzyl)		
	indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-		
	Hydrochlorid		

	ORL1-Agonisten	IC ₅₀ (nM)	K _i (nM)
		ORL1	ORL1
		Reporter	Bindungs
	·	genassay	assay
4	17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-	31,2	982
	4,5α-epoxy-3-hydroxy-14-		
	(methoxynaphthalin)1´-(β-		
	methylnaphthalin) indolo [6,7:2,'3']-		
	morphinan-Hydrochlorid		
5	17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-	25,8	Nicht
	4,5α-epoxy-14-hydroxy-3-benzyloxy-1'-		bestimmt
	(p-methoxycarbonylmethylphenyl)-indolo		
	[6,7:2, '3']-morphian-Hydrochlorid		

Die Morphinanderivate der allgemeinen Formel I sind durch folgende Methoden synthetisiert worden:

Durch Behandlung von Thebain der Formel II

mit Dialkylsulfaten, Fluorsulfonsäurealkylestern, Alkylsulfonsäurealkylester, Arylsulfonsäurealkylester, Alkylhalogeniden, Arylalkylhalogeniden, Alkylsulfonsäurearylester, Arylsulfonsäurearylester, Arylsulfonsäurearylester, Arylalkenyl-halogeniden oder Chloroformiaten in Lösungsmitteln wie Tetrahydrofuran, oder Diethylether unter Verwendung einer starken Base wie z. B. n-Butyllithium, Lithiumdiethylamid oder

PCT/EP00/07585 WO 01/12195

Lithiumdiisopropylamid bei tiefen Temperaturen (-20 bis -80 °C) konnten Verbindungen der Formel III erhalten werden (Boden et al., J. Org. Chem. 1982, 47, 1347-1349; H. Schmidhammer et al., Helv. Chim. Acta 1988, 71, 642-647),

worin R^1 = H, einen C_{1-4} -Alkyl- oder einen C_{2-4} -Alkenylrest bedeutet.

Durch Reaktion der substituierten Thebain-Derivate der Formel III mit Perameisensäure oder m-Chlor-perbenzoesäure bei Temperaturen zwischen 0 und 60 °C konnten die Hydroxycodeinon-Derivate der Formel IV erhalten werden (H. Schmidhammer et al., Helv. Chim. Acta 1988, 71, 1801-1804).

Durch Behandlung der Hydroxycodeinon-Derivate der Formel IV mit
Dialkylsulfaten, Alkylhalogeniden, Cycloalkylhalogeniden,
Cycloalykylalkenylhalogenide, Alkenylhalogeniden, Arylalkylhalogeniden,
Arylalkenyl-halogeniden oder Chloroformiaten in Lösungsmitteln wie N,NDimethylformamid oder Tetrahydrofuran unter Verwendung starker Basen wie
Natriumhydrid oder Kaliumhydrid konnten Verbindungen der Formel V hergestellt werden,

worin R^1 die Bedeutung wie in Formel III hat und R^4 einen C_{1-18} -Alkyl, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl, einen über eine C_{1-4} -Alkylengruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest bedeutet.

Durch katalytische Hydrierung unter Verwendung von Katalysatoren wie Palladium auf Aktivkohle in Lösungsmitteln wie Methanol, Ethanol oder Eisessig konnten die Verbindungen der Formel V in Verbindungen der Formel VI überführt werden,

worin R^1 = H, einen C_{1-4} -Alkyl- oder einen C_{2-4} -Alkenylrest und R^4 einen C_{1-18} -Alkyl, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl, einen über eine C_{1-4} -Alkylengruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest bedeuten.

In an sich bekannter Weise konnten aus Verbindungen der Formel VI durch N-Demethylierung, vorzugsweise unter Verwendung von Chloroformiaten und anschließender reduktiver Addition, Verbindungen der Formel VII erhalten werden,

PCT/EP00/07585 WO 01/12195

worin R^4 und R^4 die Bedeutung wie in Formel VI haben und R^3 einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cyclo-alkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl oder Heterocyclyl-Rest bedeutet.

Durch eine Etherspaltung unter Verwendung von Bortribromid in Lösungsmitteln wie Dichlormethan oder Chloroform bei Temperaturen zwischen -10 und +10 °C, oder durch Erhitzen unter Rückfluß in 48 %iger Bromwasserstoffsäure oder unter Verwendung anderer wohlbekannter Etherspaltungsreagenzien konnten Substanzen der Formel VIII erhalten werden,

worin R¹, R³ und R⁴ die Bedeutung wie in Formel VII haben.

Durch Reaktion der phenolischen Hydroxylfunktion mit Basen wie Natriumhydrid in Lösungsmitteln wie Tetrahydrofuran oder N,N-Dimethylformamid und anschließender Zugabe von Alkylhalogeniden, Alkenylhalogeniden, Heterocyclylhalogeniden oder Arylhalogeniden ließen sich Verbindungen der

Formel IX erhalten (H. Schmidhammer et al., J. Med. Chem. 1995, 38, 3071-3077),

worin R^1 , R^3 und R^4 die Bedeutung wie in Formel VII haben und R^2 einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen Heterocyclyl- oder Aryl-Rest bedeutet.

Verbindungen der Formel IX konnten durch Umsetzung mit Phenylhydrazin-Hydrochlorid in Gegenwart einer Säure, bevorzugt unter Verwendung von Methansulfonsäure, Schwefelsäure oder Salzsäure, im Sinne der Indolsynthese nach Fischer in Verbindungen der allgemeinen Formel I überführt werden, worin X = NH bedeutet und die übrigen Reste R¹ bis R⁴ die Bedeutung wie in Formel IX haben (P.S. Porthogese et al., J. Med. Chem. 1988, 31, 281-282, H. Schmidhammer et al, J. Med. Chem. 1990, 33, 1200-1206).

$$R^{2} = 0$$

$$R^{2} = 0$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{2} = 0$$

$$R^{4}$$

$$R^{2} = 0$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin X = NR⁵ bedeutet, konnten entweder durch Kondensation von Verbindungen der Formel IX mit Boc-

geschützten N-substituierten N-Phenylhydrazinen der Formel X, vorzugsweise durch Erhitzen unter Rückfluß in methanolischer Salzsäure erhalten werden (P.S. Porthogese et al. J. Med. Chem. **1994**, *37*, 1882-1885), oder sind durch Additionsreaktionen, ausgehend von Verbindungen der Formel I, worin X = NH bedeutet, in an sich bekannter Weise erhalten worden.

Verbindungen der Formel IX konnten durch Umsetzung mit O-Phenylhydroxylamin-Hydrochlorid in Gegenwart einer Säure, bevorzugt unter Verwendung von Methansulfonsäure, Schwefelsäure oder Salzsäure, in Verbindungen der allgemeinen Formel I überführt werden, worin X = O bedeutet und die übrigen Reste R¹ bis R⁴ die Bedeutung wie in Formel IX haben (P.S. Porthogese et al., J. Med.. Chem. 1988, 31, 281-282).

R2-O

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_1
 R_1
 R_2
 R_3
 R_1
 R_1
 R_2
 R_3

Patentansprüche

Verwendung von Morphinanderivaten der allgemeinen Formel I.

$$R^2$$
 O R^3 O R^4 R^2 R^3

worin

 $R^1 = H$, einen C_{1-4} -Alkyl- oder einen C_{2-4} -Alkenyl-Rest,

 R^2 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen Heterocyclyl- oder einen Aryl-Rest,

 R^3 = einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest

 R^4 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest,

und

X = O oder NR⁵ mit

 R^5 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest

bedeuten,

und/oder deren Enantiomeren, Diastereomeren, Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren als Agonisten oder Antagonisten für den ORL1 (Opioid Receptor Like) Rezeptor des Nociceptin/Orphanin-FQ Ligand-ORL1-Rezeptor-Systemes.

2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Morphinanderivate

17-Allyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3,14-dihydroxy-1´-(o-chlorbenzyl)indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid,

17-Allyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14-(m-chlormethoxyphenyl)1´-(m-chlorbenzyl) indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid,

`oder

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14-(o-chlormethoxyphenyl)1'-(o-chlorbenzyl) indolo [6,7:2,'3']-morphinan-Hydrochlorid

als Antagonisten

bzw.

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14-(methoxynaphthalin)1 $\frac{1}{1}$ -(β -methyl-naphthalin) indolo [6,7:2, $\frac{1}{3}$ -morphinan-Hydrochlorid,

oder

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-14-hydroxy-3-benzyloxy-1'- (p-methoxycarbonylmethylphenyl)-indolo [6,7:2,'3']-morphian-Hydrochlorid

als Agonisten für den ORL1-Rezeptor eingesetzt werden.

 Verwendung nach Anspruch 1 oder 2 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von:

neuropathischen Schmerzen und/oder Anxiolyse und/oder Depression und/oder Diurese und/oder Harninkontinenz und/oder Hypotension und/oder Hypertension und/oder seniler Demenz und/oder Alzheimer Erkrankung und/oder allgemeinen kognitiven Dysfunktionen und/oder Tinitus und/oder Schwerhörigkeit und/oder Epilepsie und/oder Fettsucht und/oder Kachexie.

4. Verwendung von Morphinanderivaten der allgemeinen Formel I,

$$R^2$$

worin

 R^1 = H, einen C_{1-4} -Alkyl- oder einen C_{2-4} -Alkenyl-Rest,

 R^2 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen Heterocyclyl- oder einen Aryl-Rest,

 R^3 = einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest

 R^4 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl- oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl- oder Aryl-Rest,

und

X = O oder NR⁵ mit

 R^5 = H, einen C_{1-18} -Alkyl-, bevorzugt einen C_{1-10} -Alkyl-, einen C_{2-18} -Alkenyl-, bevorzugt einen C_{2-10} -Alkenyl-, einen über eine C_{1-4} -Alkylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest oder einen über eine C_{2-4} -Alkenylen-Gruppe gebundenen C_{3-7} -Cycloalkyl-, Aryl- oder Heterocyclyl-Rest

bedeuten.

und/oder deren Enantiomeren, Diastereomeren, Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von:

neuropathischen Schmerzen und/oder Anxiolyse und/oder Depression und/oder Diurese und/oder Harninkontinenz und/oder Hypotension und/oder Hypertension und/oder seniler Demenz und/oder Alzheimer Erkrankung und/oder allgemeinen kognitiven Dysfunktionen und/oder Tinitus und/oder Schwerhörigkeit und/oder Epilepsie und/oder Fettsucht und/oder Kachexie.

 Verwendung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Morphinanderivate

17-Allyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3,14-dihydroxy-1´-(o-chlorbenzyl)indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid,

17-Allyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14-(m-chlormethoxyphenyl)1'- (m-chlorbenzyl) indolo [6,7:2,'3']-morphinan-Hydrochlorid,

17-Cyclopropyl-6,7-didehydro-4,5α-epoxy-3-hydroxy-14-(o-chlormethoxyphenyl)1´-(o-chlorbenzyl) indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid,

17-Cyclopropyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-3-hydroxy-14- (methoxynaphthalin)1´-(β -methyl-naphthalin) indolo [6,7:2,´3´]-morphinan-Hydrochlorid,

und/oder

17-Cyclopropylmethyl-6,7-didehydro-4,5 α -epoxy-14-hydroxy-3-benzyloxy-1´- (p-methoxycarbonylmethylphenyl)-indolo [6,7:2,´3´]-morphian-Hydrochlorid eingesetzt werden.